```
? S PN=SU 1364620
```

S4 1 PN=SU 1364620

? T 4/3, AB/1

## 4/3,AB/1

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

007577754

WPI Acc No: 1988-211686/\*198830\*

XRAM Acc No: C88-094674

Prodn. of aminoethyl aziridine - by treatment of

bisbeta-N-ethyleneimino-ethyl oxamide with aq. alkali soln.

Patent Assignee: AS CHEM PHYS INST (ASCH-R) Inventor: KOSTYANOVS R G; LESHCHINSK V P

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week SU 1364620 A 19880107 SU 4063057 A 19860429 198830 B

Priority Applications (No Type Date): SU 4063057 A 19860429

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

SU 1364620 A 2

Abstract (Basic): SU 1364620 A

1-(2-aminoethyl) aziridine (I) is obtd. by treatment of bis(beta-Nethyleneimino-5 ethyl) oxamide with aq. alkali (KOH) soln. at molar ratio 1:4-6 and at 90-100 deg. C.

Tests show that the proposed method yields up to 100% of (I). USE/ADVANTAGE - (I) is used as virus inactivating agent. Proposed method ensures high yield, using readily available starting materials. Bul.1/7.1.88.

0/0

THIS PAGE BLANK (USPTO)

C5D 4 C 07 D 203/02, 203/08

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ НОМИТЕТ СССР ПО ДЕЛАМ ИЗОБРЕТЕНИЙ И ОТНРЫТИЙ

## ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

Н АВТОРСКОМУ СВИДЕТЕЛЬСТВУ

- (21) 4063057/31-04
- (22) 29.04.86
- (46) 07.01.88. Бюл. № 1
- (71) Институт химической физики АН СССР
- (72) Р.Г. Костяновский и В.П. Лещинская
- (53) 547.717.07(088.8)
- (56) Патент ФРГ № 858846, кл. 12 р 5, 1952.
- Авторское свидетельство СССР № 1177297, кл. С 07 D 203/02, 1985. Авторское свидетельство СССР № 1266847, кл. С 07 D 203/02, 1986.

- (54) СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ 1-(2-АМИНОЭТИЛ) АЗИРИДИНА
- (57) Изобретение касается замещенных азиридина, в частности получения 1- (2-аминоэтил) азиридина, используемого в качестве инактиватора вирусов. Для повышения выхода целевого продукта и упрощения процесса бис-(β-N-этилениминоэтил) оксамид обрабатывают водным раствором КОН при молярном соотношении 1:4-6 и температуре 90-100°C. Способ обеспечивает почти 100%—ный выход целевого продукта из доступных исходных веществ.

us SU us 1364620

Изобретение относится к способу получения 1-(2-аминоэтил)азиридина, который находит применение в качестве инактиватора вирусов.

Цель изобретения - повышение выхода и упрощение процесса получения 1- (2-аминоэтил) азиридина за счет взаимодействия бис-(β-N-этилениминоэтил) оксамида с водным раствором щелочи.

Пример 1. Краствору 8,7 г (0,155М) КОН в 25 мл дистиллирован- ной воды при интенсивном перемешивании небольшими порциями добавляют 5,8 г (0,026 М) бис-(β-N-этиленимино- и этил) оксамида. Смесь нагревают 1 ч на кипящей водяной бане, после ох- паждения до 20°С насыщают твердым КОН, органический слой отделяют, сушат над твердым КОН и перегоняют. Получают 20 3,5 г (78,7%) 1-(2-аминоэтил) азиридина, т.кип. 126-127°С.

Спектр ПМР (400 МГц, CDC1, от TMC): 1,15 и 1,73 (м.,  $CH_2$ -цикл); 2,28 (т.,  $CH_2$ NCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>, J = 5,9); 2,87 (т.,  $CH_2$ NH<sub>2</sub>, J = 5,9).

Спектр ЯМР <sup>13</sup>С (100 МГц, CDC1<sub>3</sub>, от TMC): 26,30 (CH<sub>2</sub>-цикл,  $^{\prime}$ J = 165,4 и 173,3,  $^{3}$ J = 2,7); 41,42 (CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>,  $^{\prime}$ J = 134,4,  $^{2}$ J = 3,1); 63,95 (CH<sub>2</sub>NCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>, J' = 133,7,  $^{3}$ J = 3,7).

Спектр ПМР (80 МГц,  $D_2O$ , от ТМС): 1,21 и 1,61 (м.,  $CH_2$ —цикл); 2,20 (т.,  $CH_2$ NCH $_2$ CH $_2$ ,  $^3$ J = 6,00); 2,65 (т.,  $CH_2$ NH $_2$ ).

Пример 2. Краствору 1,68 г (3·10<sup>-2</sup> M) КОН в 10 мл дистиллированной воды при перемешивании и охлаждении добавляют 1,13 г (5,0.10 м) бис-(р-N-этилениминоэтил)оксамида. Смесь нагревают на кипящей водяной бане 45 мин. Получен 8,6%-ный раствор 1-(2-аминоэтил)азиридина в воде (выход 100% от теор.). Полноту гидролиза оптимизируют следующим образом. Раствор 0,169 г (3 ммоль) КОН и 0,113 г (0,50 ммоль) бис(в-N-этилениминоэтил) оксамида в 1 мл  $D_2^{\prime}$ О нагревают на кипящей водяной бане и через каждые 10 мин снимают спектр МПР (80 МГц, от ТМС). Степень превращения определяют по соотношению интенсивности сигналов при 2,65 м.д. ( $CH_zNH_z$ -группа 1-(2-аминоэтил)азиридина) и при 3,35 м.д. (СН $_2$ NH-группа бис-( $\beta$ -Nэтилениминоэтил)оксамида) по следующей формуле:

$$C = \frac{C'}{C' + C^2} \cdot 100\%$$

где C' — интенсивность сигнала при 3,35 м.д. ( $CII_2$ NH—группа бис— ( $\beta$ -N—этилениминоэтил) окса— мида);

С<sup>2</sup> - интенсивность сигнала при 2,65 м.д. (СН<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>-группа 1-(2-аминоэтил)азиридина).

Обработкой полученных значений ме
10 тодом наименьших квадратов находят погарифмическую зависимость скорости превращения от времени, откуда получают величины константы скорости 
К = 1,37·10-3 с-, времени полупревра
15 щения t<sub>0.5</sub> = 0,14 ч и 99%-ного превращения t<sub>0.99</sub> = 45 мин.

Пример 3. Краствору 0,84 г (1,5 ммоль) КОН в 10 мл дистиллированной воды при охлаждении и перемешива20 нии добавляют 0,565 г (0,25 ммоль) бис-(β-N-этилениминоэтил) оксамида. Смесь нагревают на кипящей водяной бане 55 мин. Полноту гидролиза оптимизируют аналогично примеру 2.
25 К = 1,89·10-3 с<sup>-1</sup>, t<sub>45</sub> = 9,71 мин, t<sub>499</sub>= 53 мин. Получен 4,32-ный раствор 1-(2-аминоэтил) азиридина в воде (выход 100% от теор.).

Пример 4. Аналогично приме30 ру 2 при молярном соотношении бис-(βN-этилениминоэтил)оксамида и щелочи
1:4. Выход 1-(2-аминоэтил)азиридина
в растворе 100%.

Пример 5. Аналогично приме35 ру 3 при молярном соотношении бис-(βN-этилениминоэтил)оксамида и щелочи
1:4. Выход 1-(2-аминоэтил)азиридина
в растворе 100%.

Применение щелочи в молярной кон40 центрации, превышающей указанный в примерах интервал, не влияет на время проведения реакции и выход целевого продукта, при концентрации щелочи ниже указанной в интервале время реакции увеличивается.

Таким образом, предлагаемый способ позволяет получать из доступного бис- (β-N-этилениминоэтил) оксамида с количественным выходом 1-(2-аминоэтил) азиридин.

Формула и э.о бретения Способ получения 1-(2-аминоэтил) азиридина, о тличающийся тем, что, с целью повышения выхода 55 целевого продукта и упрощения процесса, бис-(β-N-этилениминоэтил) оксамид обрабатывают водным раствором гидроксида калия при молярном соотношении 1:4-6 и температуре 90-100°С.

Составитель И. Бочарова

Редактор Н. Бобкова

Техред М.Дидык

Корректор А. Зимокосов

Заказ 6534/19

Тираж '370

Подписное

ВНИИПИ Государственного комитета СССР по делам изобретений и открытий 113035, Москва, Ж-35, Раушская наб., д. 4/5

Производственно-полиграфическое предприятие, г. Ужгород, ул. Проектная, 4

BEST AVAILABLE COPY

1 12.3

THIS PAGE BLANK (USPTO)